### PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number:

58179496 A

(43) Date of publication of application: 20.10.1983

(51) Int. CI

C12P 7/26

C07D498/08, C12P 17/06

//(C12P7/26, C12R1/465), (C07D498/08, C07D311/00, C07D313/00)

(21) Application number:

57061342

(22) Date of filing:

12.04.1982

(71) Applicant: TAKEDA CHEM IND LTD

(72) Inventor:

SUZUKI TAKASHI OKADA TOSHIYA

SAWADA HIDEKAZU

## (54) IMPROVED PROCESS FOR PREPARATION OF LANKACIDIN

#### (57) Abstract:

PURPOSE: To prepare lankacidin useful as an antimicrobiotic agent, economically, in high yield, by culturing a lankacidin-producing bacterial strain in a medium containing cyclodextrin.

CONSTITUTION: A lankacidin-producing bacterial strain such as Streptomyces rochei var. volubilis IFO-12507, Streptomyces griseofuscus IFO-12870, etc. is cultured in a nutrient medium containing cyclodextrin. The cyclodextrin is α, β or γ-cyclodextrin or their mixture, and its concentration in the medium is preferably usually about 1W150mM. The cultivation is carried out under agitation and aeration for about 2W12 days, and the lankacidin of formula I or formula llaccumulated in the cultured product is separated and purified by solvent extraction, column chromatography, etc.

COPYRIGHT: (C)1983, JPO&Japio

# (B) 日本国特許庁 (JP)

① 特許出願公開

# ⑫公開特許公報(A)

昭58—179496

⑤Int. Cl.³ C 12 P 7/26	識別記号	庁 <b>内整理番号</b> 6760—4 B	❸公開 □	昭和58年(1	983)10月20日
C 07 D 498/08		7252-4 C	発明の	数 1	
C 12 P 17/06		7258—4B	審査請	求 未請求	
#(C 12 P 7/26		_			
C 12 R 1/465)		6760—4B			
(C 07 D 498/08		_			
311/00		7169—4C			
313/00 )		7169—4 C			(全 7 頁)

# **匈ランカシジンの改良製造法**

②特 願 昭57--61342

②出 願 昭57(1982)4月12日

⑫発 明 者 鈴木節士

高槻市大和1丁目8番11号

⑫発 明 者 岡田惇也

枚方市藤阪北町11番 4 号

②発 明 者 沢田秀和

寝屋川市大字高宮532番地の1

切出 願 人 武田薬品工業株式会社

大阪市東区道修町2丁目27番地

邳代 理 人 弁理士 松居祥二

#### 明 無 書

### / 発明の名称

ランカシジンの改良製造技

# 2 特許開末の範囲

ランカシジン生産間の培養によりランカシジン を製造する方法において、培地中にシタロデキス とリンを存在せしめることを特徴とするランカシ ジンの改良製造法。

# 3 発明の評価を説明

本発明は、ランカンジンの改良製造法に関する。
ランカンジン(Lankacidins)は、微生物により産生される一般式(1)または(1)の構造を有する抗生物質ならびに抗生物質ランカンジンド
シよび1の総称で、抗生物質T-2636群を構成する。

ランカシジンとして、ランカレジンA(  $\{\cdot\}$  R<sup>1</sup>: = O 、 $\mathbb{R}^2$ :  $\operatorname{COCH}_3$ ),ランカレジンC(  $\{\cdot\}$  R<sup>1</sup>: = O 、 $\mathbb{R}^2$ :  $\operatorname{H}$  ),ランカレジノールA(  $\{\cdot\}$  に  $\overset{\operatorname{H}}{\operatorname{OH}}$  ,  $\mathbb{R}^2$ :  $\operatorname{COCH}_3$ ),ワンカレジノール(  $\{\cdot\}$  ; R<sup>1</sup>:  $\overset{\operatorname{H}}{\operatorname{OH}}$  ,  $\mathbb{R}^3$ :  $\operatorname{H}$  ),ランカサイクリノールA(  $\{\cdot\}$  ; R<sup>3</sup>:  $\operatorname{COCH}_3$ )など、さらに構造未決定のランカレジンK シよび関しなどが知られている。

これらの抗生物質の構造や物理化学的、生物学 的性質についても明らかにされている(デ・ジャ ーナル・オブ・アンチピオチタス、第24巻、1 頁(1971年):同誌、第26巻、647頁( 1973年)+ケミカル・ファーマシユチカル・ ピユレチン、第22巻、99頁(1974年);

**持開昭58-179496(2)** 

同誌,第23卷、2201頁(1975年)#羅 3。

さらに、テンカシジンスかよび同じに関する他 現化学的ならびに生物学的性質に関しては、特顧 昭56-150018号明細書に記載されている。

近年、ランタンジンの用途に関する研究が進設 し、拡縮直感象症剤としてまた抗震係剤として有 効であることが明らかにされた。ことにその毒性 がもわめて低いことから、その需要は今後ますま す高くなると期待される。

とのような事実を背景にして、本籍明者らはランカシジンを大量かつ安領に供給しうる方法を建立すべく鋭度研究を重ねた抽景、ランカシジンを高収量で得られる方法を確立し、本籍明を完成した。

すまわち、本部明はフンカンジン生産間の培養 によりフンカレジンを製造する方法において、培 地中にレタロデキストリンを存在せしめることを 特徴とするフンカンジンの改良製造法である。

本発明に用いられるテンカレジン生産前として

は、当該其生物質を生産する何であればいかをる ものでもよいが、ストレプトミセス(Streptoayces = Bt. )以に属する例が好ましい。

例えば、

ストレアトミセス・ロチエイ・パール・ボルビ すス ( St. roobel var. volubilis ) I P O - I 2 5 0 7 ( A T C C - 2 I 2 5 0 )

ストレプトミセス・グリセオフスクス(St. griseofusous ) I F O - 1 2 8 7 0 (A T C C - 2 3 9 1 6 )

ストレプトミセス・ピオラチエオニガー(Bb violaceoniger ) NRRL-2834(IPO

ストレプトミセス (8t.) wp. 6642-GC1 (IFO-14172)

などを挙げるととができるが、これらの質は、リ スト収載快などいずれも公知の誰である。

たか、ストレプトもセス・ロチェイ・パール・ ポルピリスは昭和56年9月11日から遺南産業 省工業技術院最生物工業技術研究所(FRI)に

**気託着号するRWP−6158として寄託されて** いふ-

シクロデキストリンとしては、ローシクルデキ ストリン ,β ~シクロデキストリンかよびァーシ タロデキストリンなどが挙げられる。これらはそ れぞれ単数で用いることができるが、二以上のシ タロデキストリン、例えばBーシタロデキストリ ンとァーシタロデキストリンを同時化使用すると ともできる。始地に耐加されるシクロデキストリ ンの議度は、用いる撤生物の発育を抑制しない範 棚で適宜選択すればよく、通常1~150mm、 確ましくは2~100mk、さらに好ましくは4 ~50mm の番加が効果的である。培地に番加さ れるレクロデキストリンは結晶状、粉末状あるい は被状でもつても、また糖」でんぷん質をどの不 雑物が展入している試料であつてもよく、それら の雇加量は含有されるシクロデキストリンの請定 が前途の範囲化をるように悪視されればよい。を たとれらのシクロデキストリンを結婚に合有させ る時期としては、培地にテンカシジン生産首を接

種または参補する以前に重加するのかもつとも容 易かつ効果的であるが、培養の間に適宜重加する とともできる。

本着明の映画にもたり、使用される浴地の炭素 舞としては、たとえばでんぶん。デキストリン。 グルコース、マルトース、シニタロース、ソルビ トールのほか、観査。コーンショップ。水舶など 着頭のほか、大とえば卧眩、コハク酸をどの有機 敵や油脂,ダリセリンなどの多帳アルコールなど も用いるととができる。窒米薬としては、各種の アンモニウム塩、硝酸塩や原料などの制機化合物 のほか、蘇母エキス,カゼイン,肉エキス,構実 粕、コーン・ステイープ・リオー、大豆粕走どの 有機天然物をども用いることができる。さらに緩 後塩糖として、たとえば鉄(例、洗破路1鉄)。 マグネシウム(例、硫酸マグネシウム)。マンダ ン(例、硫酸マンダン),コパルト(例、純酸コ パルト ) , 調(例、碗油鍋) , ナトリウム(例、 食塩)、カリウム(例、塩化カリウム)。カルレ カム(例、農職オルシウム),重鉛(例、塩化菌

特開昭58-179496(3)

船) などの塩類が適宜必要に応じて用いられる。 用いる微生物がアミノ酸、ピタミン、核酸塩基を どの特定の栄養物を要求する場合にはそれらを適 宜能加するととができる。

培養は鬱慢等接法、通気提押培養法・振量等差 法などが適用されるが、通常、通気提押培養法に 400が有利である。培養の課度としては15~ 400次性としては通常pE 4~9の範囲に保たれ るととが譲ましく、そのためにはたとえば寄住としては通常pE 4~9の範囲に保たれ ーダ、物性をリセたはアンセニア水、あるいはで であるととが発生として、そのためにはたとえば寄住とい のアルカリ性体験などを培修に影加してもよい。 培養時間は、ランカシリンが実質的な量まで生産 されるように培養すれば目的を適するととができる。 ができる。

培養物から目的とするテンオンジンを採取する には、微生物の培養物から採取するのに通常使用 される分離手段を適宜適用できる。たとえばフンカンイジンの中性かつ間隔性でもる性質を利用と、たとえば増養をあるいは増養がある、メリカン、大とえば増養をあるいは増養がある。とれて、カーノナルー・2 ーページナルー・2 ーページナルー・2 ーページナルー・2 ーページナルー・2 ーページナル・ステル側、 序段エチルー・2 ーページナル・カー・2 ーページ・ステルー・2 ーページ・ステルー・2 ーページ・ステルー・2 ーページ・ステルー・2 ーページ・ステムのでは、 対象ののでは、 対象ののでは、 対象ののでは、 対象には、 カー・2 ーペーシー・2 ーペーシー・3 ーページ・3 ーペーシー・3 ーペーシー・3 ーペーシー・3 ーペーシー・3 ーページ・スティー・3 ーペー・3 ーページ・スティー・3 ーペー・3 ーペー・4 ーペー・3 ーペー・3

さらに、必要により培養液に低級( C1~C5) アルキルカルボン酸( 酢酸, プロピオン酸など ) のエステル( アルコールエステル, グリコールエステル, グリセリンエステル) を加えることにより、生成したテンカシピン抗生物質の14位水酸猛を

選択的に対応するエステルにエステル化するとと ができる。

かくして得られるテンカ ビジンは抗額菌性物質 ,抗腫瘍性物質。抗脈瘍病菌性抗生物質として用 いることができる。

以下に実施例により本場明をさらに具体的に説明するが、とれらの実施例は本景明の報酬をなん ら創設するものでは立い。

#### 実施例!

(1) 可溶性でんぷん1 が、生大豆粉2 が、炭酸オルンウム1 が、大豆油0、1 が(百分率、置量/容量)からなる結地25 がを200が客のフラスコに分性後級額し、これらにストレプトミセス・ロチェイ・パール・ポルビリス(Streptomyces rochei var volubilis) I ア 0 ~ 1 2 5 0 7 の斜面培養物 1 白金を接続し、200 r p = の回転接換量とで28 で、24時間培養して延培受液とした。ダリセリン10年、プロフロ(商品名・トレーダー・オイル社製)2 年、コーン・スティーア・リカー0、5 年、ポリペプトン1 年、碳酸等

すなわち、培養液からテンカンジンをメチルインプチルケトンで抽出し、抽出液をTLCプレート(スポットフイルム;東京化皮)で授隠し(展開降様;酢酸エテル:エテルエーテル:1:3)、サルシナ・ルテア(Barcine lutes)PCI-1001を用いてこれに対する肌止円の直径を、機品のそれと比較する、生物活性法によつた。結果を第1後に示す。

第 1 賽

β-ンタロデキストリン 添加固度	ランカンジンC	ランオンシンム
(MM)	(mM)	(m¥)
0	0.40	0. 05
1	0. 60	0. 07
3	1. 74	0. 19
5	4. 00	0.44
7	4. 00	0. 52
9	4. 20	0. 52
1.1	4. 60	0.55
30	4. 50	0.55
50	4. 52	0.55

(2) 上記(1)にかいてβーシタロデキストリン9 M 番加した地域を用いた培養他1 & を集めて、遠心 分離によつて上澄液を得、4ーメチルー2ーペン タノン1 & で抽出し、水洗後減圧退離した。濃額 級にローヘキサン1 0 0 Mを加えると、沈硬物3 サが得られた。得られた粗物質2.5 をタロロ ホルム、排除エチル(1:1)溶液25 Mに溶か し、シリオゲル(0.05~0.2m、メルタ社 編)75 # で保着タロマトグラフィーを行つた。

**無 2 寿** 

PR * #4				
β−レタロデキストリン 語加温度 (mM)	ランカ <i>シジ)</i> ール (単1)	ランカレジノ ールA (m3)	サンカサイク リノールA (ロH)	
0	0. 21	0.04	0. 13	
1	0. 32	0.06	0.19	
3	1. 23	0. 16	<b>0. 5</b> 5	
5	2 80	0.39	1.40	
7	2. 85	0.41	1. 42	
9	2 91	0.41	1. 40	
11	2 91	0.42	1. 39	
30	2 89	0.40	1. 41	
50	2 88	0.40	1.40	

ユーテル250㎡を渡したのち、さらにエーテル・辞録エチル(1:1)18。昨歳エチル18。即録エナル・アセトン(1:1)18の順に渡出させると抗廉力の大部分がとの啓液に含まれていた。有効区分を集めて透出すると、約1・49贯色粉末が得られた。との組粉末をシリカゲル0・5以を相体とする應腸クロマトグラフィー(メルリ社設BP254)に付すると、フンカンジン排が生物質の各成分に分離された。格談には診験エチル・エーテル(1:3)を用いて後期後、即線エチルで抽出し、水洗後乾燥し、濃縮しておのシンカンジンAS3.5 可得た。

これらの触点、旋光度( a 1. 0 , エタノール ) , 電外部吸光度保散( 2 2 7 mm にかける ) , 光ポ分析値は完全に支献( ザ・ジャーナル・オブ ・アンテイビオテイクス , 第24巻 , 13頁( 1 971年 ) ] に記載されている値と一致した。 外面の 2

グルコース5米,グリセリン0、5%,ポリベ

#### 突施例3

実施例 / (1) で示したものと同一の培地、圏、培養条件下で、そとで思いた β - レクロデキストリンに換え、第3 表に示す各種シクロデキストリンまたはそれらの混合物を表示の損皮で経知して、同様な操作を実施した。各培養物を実施例 / (1) と 同様に測定し、第3 表に示す結果を得た。

第 3 表

最加物かよび 番 加 濃 皮	ランカシジンC <del>生成議員</del> (a¥)	ランカヤジン人 全改造度・ (a単)
B-シクロデキストリン	4. 40	0. 54
<u>10 mM</u> ローシクロデキストリン	0.75	0.08
10m単	3. 01	0. 35
<u>10mM</u> β-νσυデキストリン 5mM	/	0. 49
ローレクロデキストリン 5 mM β-レクロデキストリン 5 mM	4. 25	0. 51
ィーシクロデキストリン 5±M ローシクロデキストリン 5±M		0. 40
アーシクロデキストリン 5gM ローシクロデキストリン 3gM	 9. 02	0. 38
β-νσυσφαλίνο 3 mM γ-νσυσφαλίνο 3 mM	- · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
無番加	0.40	g. 05

#### 表施例《

可溶性でんぷん2、8%,生育家互動3、0% ・鑑賞り、5歩、ポリペプトンり、5歩、炭酸カ ルシウムロ、Sm、塩化ナトリウムロ、25m、 就能運輸 0.003%。就能網 0.0007%。 硫酸マンガン0、0007岁、大豆油0、2岁( 百分率、重量/容量)からなる始地を25㎡プロ 200日等のフラスコに分往後被磨し、これにス トレプトミセス・グリセオフスタス エアロー1 2870の斜面培養物1白金耳を被離し、200 rpェの回転接量機上で28℃、80時間結費を して種特強族とした。上配と同じ鍼成からなる培 地25回に第4表で示すシタロデキストリンを表 示の過度に加える00が春のフラスコに分往後波 苗し、前途の栽培養液1㎡を砂糖し、200mp ■の関係接着機上で2.4℃、9.6時間の培養をし た。培養被中のサンキシジン各成分を実施例 A(I) と興様に相定した。定量結果を第4変に示す。

			_	-
k	4	#5		

影加権シェび	ランカシジンC	タンカンジンム
型 四 達 度	( Ma)	( <u>Ma</u> )
<i>ローシクロ</i> デキストリン	1.55	0. 21
10 m M	,	l
aーシクロデキストリン	0.31	0.04
10 = 1		
アーシタロデキストリン	1.10	0. 12
10mM		<u></u> .
<i>βーシ</i> タロプキストリン 5±×	1.50	0. 19
αーシタロデキストリン B世里		
リーシクロデキストリン 5mk	1.53	0. 20
アーンクロデキストリン 6mm	<b>.</b>	
a-シクロデキストリン 5mm	1. 12	0.13
アーシタロデキストリン 5mm		
aーンクロプキストリン 3mM	1. 11	0. 13
<i>ドーシクロ</i> テキストリン 3mm		
アーシクロデキストリン 3al		
<b>蛛 癌 加</b>	0. 15	0.02

#### 突施例よ

グルコース 3 年 、 プロフロ ( 商品名 、 トレーダ - ・オイル社製 ) 1 年 、コーン・ステイーブ・リ カー 3 . 5 年 、就職マダネシウム 0 . 0 2 年 。 講 敞第二カリウム 0 . 1 年 、 大豆油 0 . 0 5 年 。 炭 鍛まルシウム 1 . 5 年 ( 百分率 。 重量/容量 ) か

らたる培地500メモ20労責性ソーダ水療液で p8 7. 0に開催したのち、2 4 容板ロファスコ **ド分注し、総絵をしてから試飾した。これにスト** レプトミセス・ロチエイ・パール・ポルビリスエ PO-12507の斜面培養物を接担したのち、 28℃で24時間往復委量培養機上で培養した。 50 《存発酵権化上配の板口ファスコ培養結集と 同じ組織の培集301を調整、被前したのち、上 記載ロフラスコ培養液500㎡を接職し、通気量 1 YVM (単位容量当りの部分の通気容量).提 拌回転数150ェッミで24℃。24時間特養し て麓埼豊とした。2008容売原稿化デリセリン 10%,アロフロく商品名。トレーダー・オイル 社製 ) 2 が , コーン・ステイーア・リオーロ、 5 # , ポリペプトン1 # . 硫酸第1 鉄0・1 # ,大 豆油な、01分、8~シタロデキストリン1分( 百分率、重量/容量 ) からたる結婚100 まを制 製し、被笛したのち、上記載地袋液 5 まを多額し、 通気量 1 YYM ,提择関転数 1 6 5 r p m ,系度 24℃で96時間培養した。

かくして得られた培養収608をとり、これに 水208とハイフロスーパーセル(ジョンズ・マ ンピル社製)を加えて評過し、70gの評赦を 得た。との回液を一部採取し、実施例!の方法に よりランカシジンを定量すると、ランオシジンC が3、3mk、サンカシジンムが0、2m単戸液 中に存在するととを認めた。が扱うりまを200 8字推抖槽に入れ、とれに358の酢酸エチルを 加え、120 rpmの提拌条件で返還中30分操 伴し、一部採取して上配の方法でランカシジンを 定量すると、ランカシジンCは構成し、ランカシ メンムのみが存在することを認めた。 この戸液と 酢液エチルの傷合液を1時間混合攪拌したのち、 **酢酸エナル機を分離しロータリーエバポレーター** (内道30℃)により5点に機輸した。かくして 得られた繊維液をトルエンで平衡したシリカゲル (0.05mm~0.2mm,メルク社製)10年で 妥着タロマトグツフィーを行なつた。トルエン3 0 8 を洗したのち、トルエン바酸エチル混合酸( トルエン:排酸エチル、8:2 )120 8を除し、 1 4 ずつ両分して活性部分を集めた。活性等分を ロータリーエパポレーター(内温30℃)により 機能するとテンカレジン人の結晶が最出した。と れを評遇し乾燥すると、テンカレジン人の結晶が 8 0 0 4 得られた。

## 実事例も

ゲルコース3年、プロフロ(商品名、トレーダー・オイル社員)1年、コーン・ステイーブ・リカー3、5年、成級マグネンウム0、02年、情報第2カリウム0、1年、炭酸カルシウム1、5年(百分率表示は重量/容量)からなる培地に20年間性ソーダ水溶液を調下するととによりpHを6、5に調整した。この培地25回を20回ば等三角ファスコに分注し、福祉をして減難し、とれらにストレプト、4年ス・ピオラテエオニボー1ア0-14166の併居培養物1白金等を10・170-14166の併居培養物1白金等を10・24時間培養して、これを種培養液とした。グリセリン10年、プロフロ2年、コーン・スティーブ・リカー0、5年、ポリペプトン1年、彼

破第1 鉄0・1 等,破紋倒0・00 2 5 等,食塩0・5 等(百分率表示,重量/容量)からなる均塊に 第5 表に示す過度になるように β ー レクロデキストリンを加えたのち、2 0 等質性ソーダ水溶液を 細下するととにより、pH を 6・0 に調整した。 つぎにとの増塩2 5 ㎡を 20 0 ㎡空 角フラスコに 分注し、120 で、20分 の条件で減縮し、前述の 推培養液1 ㎡を移植して、200 rpm の回転接量 機上で 2 4 で、9 6 時間培養した。 培養液中のランカ ビジン 群族生物質は 突旋例 / と同様の方法に従って定量し第5 表に示す納泉が得られた。

第 5 表

β−シテロデキストリン 高加速度	ランカシジンC	<b>ランカレジノール</b>
	(mx)	(mM)
, 0	0.40	0.06
2. 25	2. 5 5	0. 78
4. 5	3. 76	0. 80
9	4. 60	1. 25
13. 5	4. 04	2. 33
18	4. 01	2. 6 6

#### 実施例で

実施例名に示された第5 表中のβーショコデキストリン9 a 当添加における培養液を10 a 解取し、これを常通で2000 r p = (国転数/分)の条件で適心分離した。適心分離液の上資液を、100 a 等の密性付き三角フラスコに6 a 解取し、これに動散エチル6 a を加えて、18 で、30分、200 r p = (回転数/分)の条件で装置し、アセチル化反応に供した。50 a 等の分液ロートを用いて酢酸エチル部分を分離採取し、実施例/と同様な方法に従つてフンコンジン群状生物質を定量して、第6 表に示した。

第 6 表

ランカシジン群技生物質	反応生成物濃度 (mM)
<b>ランオンジンム</b>	4.85
ランオサイクリノールム	1. 21

#### 李生者人

実施側Aと同様な方法で、ストレプト モセス

ビオフチエオニダーIPO-14166の代り にストレプトミセス mp. 6642-0C1(1P 0-14172)を用いて将費した。 培養似中の フンカンピン器抗生物質は実施例 / と同様の方法 に従つて定量し第7表に示す結果が得られた。

第 7 资

βーシクロデキストリン 墨 加 温 度	ランカシジンC	ランカシジノール
(=¥) (=A)	(m¥)	(=M)
0	0.39.	0. 037
2. 25	0.68	0. 101
4. 5	0.79	0. 135
9	0. <b>59</b>	0. 060
13.5	0.54	0. 051
18	0.54	0.050

#### 突旋倒 9

実施例のだ示された第7表中のβ-シタロデキストリン4.5mM器加における培養液を10㎡様取し、実施例2と同様な条件でアセチル化反応に供し、第8表に示す結果が得られた。

#### \* \* \*

フンオンジン製技生物質	反広生成物濃度 (mil)	
<b>ランオンジン</b> 人	0.75	
<b>ランカサイタリール ▲</b>	0. 138	

昭 62. 6. 30 発行

# 特許法第17条の2の規定による補正の掲載

昭和 57 年特許願第 61342 号 (特開 昭 58-179496 号, 昭和 58 年 10 月 20 日発行 公開特許公報 58-1795 号掲載) については特許法第17条の2の規定による補正があったので下記のとおり掲載する。 1 (!)

		<u> </u>
Int.CI.	識別記号	庁内整理番号
C12P 7/26 C07D498/08 C12P 17/06 //(C12P 7/26 C12R 1/465) (C07D498/08 311/00 313/00)		7 2 3 6 - 4 B 6 6 6 4 - 4 C 2 1 0 4 - 4 B

# 手舵初正醬

昭和82年3月30日

# 特許庁長官股

- 1. 事件の表示 昭和57年特許顕第61342号
- 2. 雅明の名称 ランカシジンの改良製造法
- 3. 補正をする者 事件との関係 特許出願人 住所 大阪市東区遊修町2丁目27番地 名称 (293) 成田薬品工築株式会社
- 代 長 者 梅 本 粒 正
  4 代 矩 人
  住 所 大阪市淀川区十三本町 2 丁目 1 7 番 8 5 号
  成田 第品工業株式会社大阪工場内
  氏 名 弁 理 士 (8954) 岩 田 弘
  東京連絡先(特許法規係)電話 278-2218, 2219
- 糖正の対象 明細書の発明の詳細な説明の棚



## 6. 補正の内容

- (1) 明細 曹第 3 頁第 5 行の「1 5 0 0 1 8 号」の次に「(特別 昭 5 8 5 2 2 8 5 号)」を挿入する。
- (2) 同盤尔(0頁年2行の「25㎞」を削除する。
- (3) 同世年1 9 夏年 5 行の「8 0 0 g」を「8 0 . 0 g」に訂正する。
- (4) 同書館 2 I 頁第 6 表中の「ランカサイクリノールA」を「ランカシジノールA」に訂正する。
- (5) 同書第23頁第8表中の「ランカサイクリノールA」を「ランカシジノールA」に訂正する。

以上